

证明

本证明之附件是向本局提交的下列专利申请副本

申 请 日: 2003.12.01

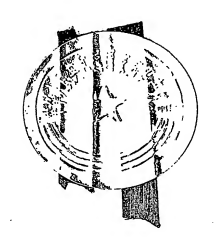
申 请 号: 200310116875X

申请类别: 发明

发明创造名称: 一种编码磷酸烯醇式丙酮酸合成酶的基因

申 请 人: 广西大学

发明人或设计人: 何勇强、唐纪良、唐东阶、冯家勋、陈保善、陆光涛、 姜伯乐、徐荣旗



中华人民共和国 国家知识产权局局长



2004 年 12 月 12 日



权利要求书

- 1、一种编码磷酸烯醇式丙酮酸合成酶的基因 XC1950, 其核苷酸序列 为下列序列之一:
- 5 1) SEQ ID NO: 1 的核苷酸序列;
 - 2)与 SEQ ID NO: 1的核苷酸序列具有 80%以上同源性、且编码与 SEQ ID NO: 1的核苷酸序列所编码的磷酸烯醇式丙酮酸合成酶功能相同的蛋白质的 DNA 序列。
- 2、根据权利要求 1 所述的基因, 其特征在于该基因具有 SEQ ID NO: 10 1 的 DNA 序列。
 - 3、根据权利要求 1 或 2 所述的基因, 其特征在于自 5'端的第 201 -2576 位核苷酸为开放阅读框。
 - 4、权利要求1所述的基因在植物病害防治中的应用。
- 5、根据权利要求 4 所述的应用,其中所述基因可作为药物防治的靶 15 标。



一种编码磷酸烯醇式丙酮酸合成酶的基因

5 技术领域

本发明涉及植物病原细菌的新的致病相关基因,该基因编码的蛋白质 为磷酸烯醇式丙酮酸合成酶,是糖异生途径的关键酶,可用于植物病害的 防治。

10 背景技术

15

20

25

30

植物病害一直是农作物减产、品质降低的主要因子之一。随着病原菌对药物抗性的增强,农药用量在不断增加,这不仅加剧了环境污染、药物残留,也大大提高了农业成本,因此,亟待研发新的防病治病策略和新型的无公害药物。弄清植物病原菌侵染寄主的遗传机制是开发新型药物和防病策略的关键,基因组学研究为人们从分子水平上全面、系统地认识植物一微生物的互作关系提供了有效的方法和手段。随着 DNA 测序技术的不断进步,基因组学研究已由以序列测定为主的结构基因组学阶段全面进入了以一的RF 功能解析、基因功能开发为主的功能基因组学时期。高通量、大规模的基因功能的研究为新兴的生命科学产业奠定了基础。目前,已发现的与致病相关的基因主要包括以下几个类型: 过敏性与致病性基因(hrp)(He 1998); 无毒基因(avr)(Bonas 1999); 致病性因子调节基因(rpf)(Barber 1997); 胞外酶类基因; 胞外多糖合成基因(Tang et al 1991; Dow et al 2000a),脂多糖合成基因(Dow et al 2000b)等。

获得基因组上单基因位点突变的突变体是研究基因生物学功能的关键。在基因组范围内收集基因失活突变体能够为在基因组水平上研究生物学过程、生命现象提供关键的资源。野油菜黄单胞菌(Xanthomonas campesrtis pv. campestris, 简称 Xcc)是一种革兰氏阴性细菌,能在全球范围内引起十字花科植物黑腐病,导致农产品的产量和品质严重下降(Hayward 1993)。本发明的目的是通过建立野油菜黄单胞菌的突变体库和大规模筛库,鉴定与致病相关的新基因,提供可能的防治植物病害的



10

15

25

30

1030726

药物靶标。

发明内容

本发明的目的是提供与黄单胞菌致病相关的新基因。

本发明所提供的磷酸烯醇式丙酮酸合成酶基因,具有下列核苷酸序列之一:

- 1) SEQ ID NO: 1 的核苷酸序列;
- 2)与 SEQ ID NO: 1的核苷酸序列具有 80%以上同源性、且编码与 SEQ ID NO: 1的核苷酸序列所编码的磷酸烯醇式丙酮酸合成酶功能相同的蛋白质的 DNA 序列。

本发明提供的磷酸烯醇式丙酮酸合成酶基因优选具有 SEQ ID NO: 1 的 DNA 序列。

携带本发明的磷酸烯醇式丙酮酸合成酶基因的质粒 pXC1950 已在中国普通微生物菌种保藏管理中心保藏, (地址:北京市中关村北一条 13号 2714信箱,邮编:100080)保藏编号为:CGMCC No. 1054,保藏物分类命名大肠埃希氏菌(Escherichia coli),菌株名称 JM109/pXC1950,保藏日期为 2003年11月27日。

SEQ ID NO: 1 的 DNA 是野油菜黄单胞菌 8004 菌株的 DNA,由 2629 个碱基组成。含完整的磷酸烯醇式丙酮酸合成酶基因,自 5'端的第 201—2576 位核苷酸为该基因的开放阅读框(Open Reading Frame, ORF),自 5'端的第 201—203 位核苷酸为该基因的起始密码子 TTG,自 5'端的第 2577—2579 位核苷酸为终止密码子 TGA。自 5'端的第 120—170 位核苷酸为启动子区。

SEQ ID NO: 2 的蛋白质是磷酸烯醇式丙酮酸合成酶基因编码的磷酸烯醇式丙酮酸合成酶产物,由 792 个氨基酸组成,该蛋白质的预测分子量为 86.2KD,等电点为 5.12。

该基因编码的磷酸烯醇式丙酮酸合成酶含 792 个氨基酸,含有丙酮酸结合结构域 (pyruvate binding domain) 和磷酸烯醇式丙酮酸利用酶、移动结构域 (PEP-utilising enzyme, mobile domain)。

含有本发明开放阅读框及其部分序列的表达载体均属于本发明的保 护范围。

XC1950基因的用途:磷酸烯醇式丙酮酸合成酶基因是糖异生途径的



关键酶,糖异生途径是细菌抗逆代谢。若阻断糖异生途径,野油菜黄单胞菌对寄主植物的侵袭力显著降低。我们发现对磷酸烯醇式丙酮酸合成酶基因的突变,导致了糖异生途径的阻断。就是说,如果控制了磷酸烯醇式丙酮酸合成酶基因或该基因产物的活性,也就控制了细菌的毒力。因此,磷酸烯醇式丙酮酸合成酶基因及其产物可用作控制细菌性植物病害的药物靶标。

附图说明

图 1 为 XC1950 基因的克隆酶切电泳图谱。

1: λ / HindIII 标准 DNA (片段大小从大到小依次为: 23.1kb, 9.4kb, 6.6kb, 2.4kb, 2.0kb); 2: XC1950 基因片段; 3:基因克隆 pXC1950/BamHI+HindIII。

图 2 为 XC1950 基因缺失突变体的 PCR 验证凝胶图。

1:100bp 标准 DNA (片段大小从大到小依次为:3kb, 2kb, 1.5kb, 1.2kb, 1kb, 0.9kb, 0.8kb, 0.7kb等); 2: 野生型 8004; 3-6: XC1950 基因缺失突变体。

图 3 为 XC1950 基因突变体在以丙酮酸为惟一碳源的培养基上的生长状况 1-4: XC1950 基因的 Tn5 插入突变体; 5-6: XC1950 基因的缺失突变体; 7-8: XC1950 基因的缺失突变体的互补株; 9-10: 野生型 8004。

20 图 4 为 XC1950 基因缺失突变体的致病性试验

A 为黄单胞菌野生型菌株; B 为 XC1950 基因的缺失突变体; C 为水(空白对照)。

<u>实施例</u>

25 在本发明的实施例中所用到的材料包括:

大肠杆菌 (Escherichia coli) 株系 JM109 购自 Promega 公司; 载体 pGEM-3Zf(+)购自 Promega 公司; 限制性内切酶、修饰酶等试剂购自 Promega、Stratagene、QIAGEN公司。

寄主植物为萝卜(种名为 Raphanus sativus L.var. radiculus Pers.) 从 30 四川省种子公司购买。



10

15

1030726

野油菜黄单胞菌野生型菌株 Xcc 8004 (Tang JL et al. 1990. Cloning of genes involved in negative regulation of production of extracellular enzymes and polysaccharide of Xanthomonas campestris pathovar campestris. Mol Gen Genet. 222:157-160.); 柯斯质粒 pLAFR1 和 pLAFR3 (Liu YN et al. 1990. A multipurpose broad host range cloning vector and its use to characterise an extracellular protease gene of Xanthomonas campestris pathovar campestris. Mol Gen Genet. 220:433-440.); 柯斯质粒 pPH1JI (Hirsch PR et al. 1984. A physical map of pPH1JI and pJB4JI. Plasmid. 12:139-141.);转座子 Tn5gusA5 (Zha D et al. 1998. Cloning of DNA sequences involved in exopolysaccharide synthesis of Xanthomonas campestris pv. campestris. Wei Sheng Wu Xue Bao. 38:251-255.)。

NYGB 培养基:每升中含蛋白胨 5 克、酵母粉 5 克、甘油 20 克, pH7.0。 XC1950 基因扩增引物: 由上海生物工程公司根据下面序列合成。

上游引物: XC1950-F:

GGGGATCC TTTCAGCGGTGATACCGG

下游引物: XC1950-R:

GGAAGCTT TGCGGCGGCCGCTCCCGC

斜体为附加酶切位点序列(BandHI、Hind III)、框线为保护碱基。

实施例 1、野油菜黄单胞菌突变体库的构建

U大肠杆菌和 Xcc 中均能复制的柯斯质粒 pLAFR1 为载体将 Tn5gusA5 引入 Xcc 野生型菌株 8004,然后通过引入不相容质粒 pPH1JI 驱赶 pLAFR1,通过抗生素(卡那霉素)抗性标记筛选 Xcc :: Tn5gusA5 插入突变体,结合 Xcc 全基因组序列和 TAIL-PCR (Thermal Asymetric Interlaced-PCR) (Liu et al 1995)技术,确定 Tn5gusA5 在基因组上的插 25 入位置。通过考察突变体的致病性、胞外酶活性、胞外多糖合成等表型的变化,筛选出致病性降低的突变体 420 个,涉及 51 个基因,其中 5 个属于新的致病相关基因,本发明只涉及其中的一个基因 XC1950。

经生物信息学分析 XC1950 基因为磷酸烯醇式丙酮酸合成酶基因。将 XC1950 基因的序列,在 Genbank 中进行 BLASTP(生物信息学的一种序



I030726

列比对工具,由美国国家生物信息中心开发,在互联网上免费使用: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST/),结果显示 XC1950 基因在氮-端具有磷酸烯醇式丙酮酸合成酶/丙酮磷酸双激酶(Phosphoenolpyruvate synthase/pyruvate phosphate dikinase)结构域,在碳-端具有磷酸烯醇式丙酮酸利用酶(PEP-utilising enzyme)结构域,表明 XC1950 基因为磷酸烯醇式丙酮酸合成酶基因,参与糖异生途径。

实施例 2 XC1950 基因(磷酸烯醇式丙酮酸合成酶基因)的克隆根据 XC1950 的基因序列,设计引物,以野油菜黄单胞菌总 DNA 为 模板,用 PCR 法扩增该基因全长序列,并将其克隆至 pLAFR3 中,构建基因克隆 pXC1950 并酶切验证(见图 1)。注:长期保存该基因,克隆于 pGEM3Zf(+)质粒中。

实施例 3、XC1950 基因缺失突变体的构建和验证

UpGEM-3Zf(+)为载体,将用PCR方法扩增得到的卡那霉素抗性基因 (Kan 基因)克隆到载体上。设计PCR引物,对 XC1950 的旁侧序列进行 扩增,得左、右旁侧序列分别命名为1950L和1950R。分别将1950L和1950R克隆到载体上 Kan 基因的两侧,构建带有 Kan 基因和 XC1950 旁侧序列的重组质粒 pGK1950。将 pGK1950 中的插入片段克隆到具有广泛寄 主范围的柯斯质粒 pLAFR3上,构建质粒 pLGK1950,通过三亲本接合将 pLGK1950 导入野生型 8004 菌株进行同源双交换,再通过两亲本接合和 抗生素筛选接合子。所得接合子用PCR方法进行鉴定,因 XC1950 缺失突 变体与野生型黄单胞菌 8004 菌株具有不同的扩增带型而得以验证(见图 2)。

25

30

实施例 4、*XC1950* 基因突变体在以丙酮酸为惟一碳源的培养基上的生长状况

在以丙酮酸为惟一碳源的培养基(每升含硫酸铵 2.0g,柠檬酸三钠 1g, 磷酸氢二钾 4g, 磷酸二氢钾 6g,七水硫酸镁 0.2g, 琼脂 15克, pH7.0)平板上,用牙签点接野生型黄单胞菌、突变菌株、互补菌株(将含有 XC1950



基因的 pXC1950 导入突变菌株,即成互补菌株),28℃培养72小时。结果表明,XC1950 基因的两种类型的突变体均不能正常生长,而互补菌株和野生型菌株则生长正常(见图3)。该实验结果表明,XC1950 基因缺失突变,使Xcc 菌不能利用丙酮酸。

-)

5

10

实施例 5、XC1950 基因突变体的致病性检测

实验所用寄主植物为萝卜(种名为 *Raphanus sativus* L.var. radiculus Pers.),所用的接种方法为剪叶法。*XC1950* 基因缺失突变体和野生型菌株进行液体培养,28℃,15-18个小时。用 NYGB 稀释到 OD600=0.2,用灭过菌的剪刀在菌液浸泡 5 秒钟后,在健康叶片距叶尖 1-2cm 垂直叶脉的方向剪到中轴处,停留 5 秒钟,25-30℃培养,一周后观察结果,正对照选用野油菜黄单胞菌野生型 8004 菌株,负对照用清水。致病试验表明,*XC1950* 基因的缺失突变体的致病性显著降低。证实 *XC1950* 基因与野油菜黄单胞菌的致病性有关。

15

30

参考文献:

- 1. Barber CE et al. 1997. A novel regulatory system required for pathogenicity of *Xanthomonas campestris* is mediated by a small diffusible signal molecule. Mol. Microbiol 24:555-566
- 20 2. Bonas U et al. 1999. Gene-for-gene interactions: bacterial avirulence proteins specify plant disease resistance. Curr. Opinion in Microbiology 2:94~98
 - 3. Dow M et al. 2000a. *Xylella* genomics and bacterial pathogenicity to plants. Yeast 17:263~271.
- 4. Dow M et al. 2000b. The induction and modulation of plant defense resistances by bacterial lipopolysaccharides. Annu Rev Phytopathol 38:241-261.
 - 5. Hayward AC. 1993. The hosts of *Xanthomonas*. In: Swings G, Civerolo EL, editors. *Xanthomonas*. London: Chapman and Hall, pp. 1-119.



15

1030726

- 6. He SY. 1998. Type III protein secretion systems in plant and animal pathogenic bacteria. Annu. Rev. Phytopathol. 36:363~392
- 7. Hirsch PR et al. 1984. A physical map of pPH1JI and pJB4JI. Plasmid. 12:139-141.
- 8. Liu YG et al. 1995 Efficient isolation and mapping of Arabidopsis thaliana T-DNA insert junctions by thermal asymmetric interlaced PCR. Plant J. 8:457-63.
 - 9. Liu YN et al. 1990. A multipurpose broad host range cloning vector and its use to characterise an extracellular protease gene of *Xanthomonas campestris* pathovar *campestris*. Mol Gen Genet. 220:433-440.
 - 10. Tang JL et al. 1991. Genetic and molecular analysis of a cluster of rpf genes involved in positive regulation of synthesis of extracellular enzymes and polysaccharide in *Xanthomonas campestris* pathovar *campestris*. Mol Gen Genet 226:409-417.
 - 11. Zha D et al. 1998. Cloning of DNA sequences involved in exopolysaccharide synthesis of *Xanthomonas campestris* pv. campestris. Wei Sheng Wu Xue Bao. 38:251-255.



序列表

<110>	广西大学	
<120>	一种编码磷酸烯醇式丙酮酸合成酶的基因	
<130>	1030726	
<160>	2	
<170>	PatentIn version 3.1	
	1 2629 DNA 野油菜黄单胞菌	
<400> tttcag	1 geggt gataceggtt ceateggaca egtaaaacae eggeeggatt gttgacateg	60
actcca	acctc tttgaactag tgtccaaaac ttacgggttc atgcttgtgc aggctccgct	120
gtgcac	etgea teatagegge ttetteetae ggtegeggee atteageeeg etegggegat	180
ggccat	tacgg agcatcgcgc ttgaacgaga atatcctgtg gttgcatgag ctacgcctgg	240
tcgate	ctggc ccgcgtaggc ggtaaaaatt cctcgctcgg cgagatgatc ggcaacctgg	300
ccggg	ttggg cgtttcggtt cccggtggat atgcgaccac tgccgaagca ttcaaggact	360
tcatc	gcgca caacgatctg tcaaagcgca ttttcgacaa gctggagacg ctggacgttg	420
aagac	gtcac cgcgctcacg gtcgccggca aggagatccg cggctgggtg atcgacgccc	480
cgctg	cagcc ggagctggac cgcgacatec gcagcgccta cgaaaaactc tgcgccgaga	540
acggc	ggcgg cgaagtggcc gtggctgtgc gttcgtcggc aaccgccgaa gacctgcccg	600
atgcc	tegtt egeeggeeag caggaaacet teetcaatgt gaceggegee gacgaegtgg	660
tgcac	aaggt caaggaagta ttcgccagcc tctacaacga ccgcgcgatt gcctaccgcg	720
tgcac	cacgg cttcaagcac gaagatgtgt tcctgtcggc cggcgtgcag ttgatggtgc	780
gctcc	ggcgt gggttcgtcc ggcgtgttgt tcaccctgga caccgagtcc ggcttccgcg	840



900 acgtggtgtt cgtcacctcc agcttcggcc tgggcgaaat ggtcgtgcaa ggcgcggtca atccggacga gttctacgtc tacaagccca cgctcactgc gggcaagccg gcaatcctgc 960 gccgctcgct cggcagcaag gcaatccgca tggtgtattc ggatgtgccc ggtgaacgcg 1020 1080 tgcgcatcga agacacgccg gtggagttgc gcaacacttt ctcgatcagc gacgaagatg 1140 tgcaggagct ctccaagcag gcgctggtga tcgaaaagca ttacggccgc ccgatggata 1200 tcgagtgggc caaggacggc gtgagcggca agctgttcat cgtgcaggcg cgcccggaga 1260 cggtgaagtc gcgcagccat gccacccaga tcgagcgttt ctcgctggaa gccaaggacg ccaagatect ggtegaagge egtgeggttg gegeeaagat eggeagegge gtggeaegeg 1320 1380 tggtgcgctc gctggaagac atgaatcgcg tgcaggccgg cgacgtgctg attgccgaca tgaccgaccc cgattgggag ccggtgatga agcgtgcctc ggccatcgtc accaaccgcg 1440 1500 gtggccgcac ctgccacgcg gcgatcatcg cgcgcgaact gggcgtgccg gcggtggtgg 1560 gttcgggcaa tgcgaccgac gtcatcagcg acggccagga agtcaccgtg agctgcgccg 1620 agggcgacac cggcttcatc tatgaaggct tgctgccgtt cgagcgcacc accaccgacc 1680 tgggcaacat gccgcctgcc ccgctcaaga tcatgatgaa cgtggccaac ccggagcgcg 1740 cattegactt eggeeagetg eccaaegeeg gtateggett ggegegtetg gagatgatea 1800 tegeegegea categgeate cateceaacg caetgetgga atacgacaag caggaegeeg acgtccgcaa gaagatcgac gccaagattg ccggctacgg cgacccggtg agcttctaca 1860 1920 tcaaccgcct ggccgaaggc atcgcgaccc tgaccgcgtc ggtggcgccg aacacggtga 1980 tcgtgcggtt gtcggacttc aagtccaacg aatacgccaa cctgatcggt ggctcgcgtt acgageegea egaagagaac eegatgateg getteegegg egeeageegt tatgtegate 2040 2100 cgtccttcac caaggcgttc tcgctggagt gcaaggcggt gttgaaggtg cgcaacgaga 2160 tgggcctgga caacctctgg gtcatgattc cgttcgtgcg cacgctggag gaaggccgca



teatgatega egagetegee teaaacegee teaaacaege egagaacegee etgaagatea 2220

teatgategte egagetegee tecaategee teetgeegee tegageteete gagetetee 2280

acegettete gateggetee aacegacetea eccageteae eetggeete gacegegatt 2340

cetegategt egegeacete ttegacegae egaaceegge egagaaceegge etgetgeega 2400

teggeateaa eteggeege egageegea agtacetege eatetgeege eagegeegt 2460

ceggateacee egaactegee egagtegtea tegageage eategagee etgetgeega 2520

ateetgacae egtegtegat acetegetee ecteggeeaa eetegagee egageetegat 2580

eggaategte egtegategt tegeegeege tegeeggagee ecceceea 2629

<210> 2

(211> 792

<212> PRT

(213) 野油菜黄单胞菌

⟨400⟩ 2

Leu Asn Glu Asn Ile Leu Trp Leu His Glu Leu Arg Leu Val Asp Leu 1 5 10 15

Ala Arg Val Gly Gly Lys Asn Ser Ser Leu Gly Glu Met Ile Gly Asn 20 25 30

Glu Ala Phe Lys Asp Phe Ile Ala His Asn Asp Leu Ser Lys Arg Ile 50 55 60

Phe Asp Lys Leu Glu Thr Leu Asp Val Glu Asp Val Thr Ala Leu Thr 65 70 75 80

Val Ala Gly Lys Glu Ile Arg Gly Trp Val Ile Asp Ala Pro Leu Gln



Pro Glu Leu Asp Arg Asp Ile Arg Ser Ala Tyr Glu Lys Leu Cys Ala 100 105 110

90

- Glu Asn Gly Gly Gly Glu Val Ala Val Ala Val Arg Ser Ser Ala Thr 115 120 125
- Ala Glu Asp Leu Pro Asp Ala Ser Phe Ala Gly Gln Gln Glu Thr Phe 130 135 140
- Leu Asn Val Thr Gly Ala Asp Asp Val Val His Lys Val Lys Glu Val 145 150 150
- Phe Ala Ser Leu Tyr Asn Asp Arg Ala Ile Ala Tyr Arg Val His His 165 170 175
- Gly Phe Lys His Glu Asp Val Phe Leu Ser Ala Gly Val Gln Leu Met 180 185 190
- Val Arg Ser Gly Val Gly Ser Ser Gly Val Leu Phe Thr Leu Asp Thr 195 200 205
- Glu Ser Gly Phe Arg Asp Val Val Phe Val Thr Ser Ser Phe Gly Leu 210 215 220
- Gly Glu Met Val Val Gln Gly Ala Val Asn Pro Asp Glu Phe Tyr Val 225 230 235 240
- Tyr Lys Pro Thr Leu Thr Ala Gly Lys Pro Ala Ile Leu Arg Arg Ser 245 250 255
- Leu Gly Ser Lys Ala Ile Arg Met Val Tyr Ser Asp Val Pro Gly Glu 260 265 270



- Arg Val Arg Ile Glu Asp Thr Pro Val Glu Leu Arg Asn Thr Phe Ser 275 280 280 285
- Ile Ser Asp Glu Asp Val Gln Glu Leu Ser Lys Gln Ala Leu Val Ile 290 295 300
- Glu Lys His Tyr Gly Arg Pro Met Asp Ile Glu Trp Ala Lys Asp Gly 305 310 315 320
- Val Ser Gly Lys Leu Phe Ile Val Gln Ala Arg Pro Glu Thr Val Lys 325 330 335
- Ser Arg Ser His Ala Thr Gln Ile Glu Arg Phe Ser Leu Glu Ala Lys 340 345 350
- Asp Ala Lys Ile Leu Val Glu Gly Arg Ala Val Gly Ala Lys Ile Gly 355 360 365
- Ser Gly Val Ala Arg Val Val Arg Ser Leu Glu Asp Met Asn Arg Val 370 375 380
- Gln Ala Gly Asp Val Leu Ile Ala Asp Met Thr Asp Pro Asp Trp Glu 385 390 390 400
- Pro Val Met Lys Arg Ala Ser Ala Ile Val Thr Asn Arg Gly Gly Arg 405 410 415
- Thr Cys His Ala Ala Ile Ile Ala Arg Glu Leu Gly Val Pro Ala Val 420 425 430
- Val Gly Ser Gly Asn Ala Thr Asp Val Ile Ser Asp Gly Gln Glu Val 435 440 445



Thr Val Ser Cys Ala Glu Gly Asp Thr Gly Phe Ile Tyr Glu Gly Leu 450 455 460

Leu Pro Phe Glu Arg Thr Thr Thr Asp Leu Gly Asn Met Pro Pro Ala 465 470 475 480

Pro Leu Lys Ile Met Met Asn Val Ala Asn Pro Glu Arg Ala Phe Asp 485 490 495

Phe Gly Gln Leu Pro Asn Ala Gly Ile Gly Leu Ala Arg Leu Glu Met 500 505 510

Ile Ile Ala Ala His Ile Gly Ile His Pro Asn Ala Leu Leu Glu Tyr 515 520 525

Asp Lys Gln Asp Ala Asp Val Arg Lys Lys Ile Asp Ala Lys Ile Ala 530 535 540

Gly Tyr Gly Asp Pro Val Ser Phe Tyr Ile Asn Arg Leu Ala Glu Gly 545 550 550

Ile Ala Thr Leu Thr Ala Ser Val Ala Pro Asn Thr Val Ile Val Arg 565 570 575

Leu Ser Asp Phe Lys Ser Asn Glu Tyr Ala Asn Leu Ile Gly Gly Ser 580 585 590

Arg Tyr Glu Pro His Glu Glu Asn Pro Met Ile Gly Phe Arg Gly Ala 595 600 600

Ser Arg Tyr Val Asp Pro Ser Phe Thr Lys Ala Phe Ser Leu Glu Cys 610 615 620



Lys Ala Val Leu Lys Val Arg Asn Glu Met Gly Leu Asp Asn Leu Trp 625 630 630 635

18

- Val Met Ile Pro Phe Val Arg Thr Leu Glu Glu Gly Arg Lys Val Ile 645 650 655
- Glu Val Leu Glu Gln Asn Gly Leu Lys Gln Gly Glu Asn Gly Leu Lys 665 670
- Ile Ile Met Met Cys Glu Leu Pro Ser Asn Ala Leu Leu Ala Asp Glu 675 680 685
- Phe Leu Glu Ile Phe Asp Gly Phe Ser Ile Gly Ser Asn Asp Leu Thr 690 695 700
- Gln Leu Thr Leu Gly Leu Asp Arg Asp Ser Ser Ile Val Ala His Leu 705 710 715 720
- Phe Asp Glu Arg Asn Pro Ala Val Lys Lys Leu Leu Ser Met Ala Ile 725 730 735
- Lys Ser Ala Arg Ala Lys Gly Lys Tyr Val Gly Ile Cys Gly Gln Gly 740 745 750
- Pro Ser Asp His Pro Glu Leu Ala Glu Trp Leu Met Gln Glu Gly Ile 755 760 765
- Glu Ser Val Ser Leu Asn Pro Asp Thr Val Val Asp Thr Trp Leu Arg 770 775 780

Leu Ala Lys Leu Lys Ser Glu Gly 785 790



说 明 书 附 图









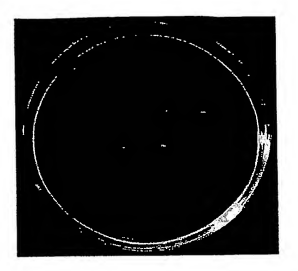
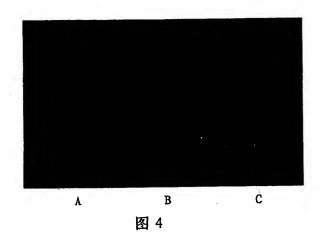


图 3



Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/CN04/001386

International filing date:

01 December 2004 (01.12.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: CN

Number:

200310116875.X

Filing date:

01 December 2003 (01.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 14 February 2005 (14.02.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)

